210383US0/s

IN THE CHAPED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

IN RE APPLICATION OF: Akihiko YAMAGISHI

GAU:

1645

SERIAL NO: 09/897,107

EXAMINER:

FILED:

July 3, 2001

FOR:

METHOD FOR IMPROVING THERMOSTABILITY OF PROTEINS, PROTEINS HAVING

THERMOSTABILITY IMPROVED BY THE METHOD AND NUCLEIC ACIDS ENCODING THE PROTEINS

REQUEST FOR PRIORITY

ASSISTANT COMMISSIONER FOR PATENTS WASHINGTON, D.C. 20231

SIR:

- □ Full benefit of the filing date of U.S. Application Serial Number [US App No], filed [US App Dt], is claimed pursuant to the provisions of 35 U.S.C. §120.
- □ Full benefit of the filing date of U.S. Provisional Application Serial Number, filed, is claimed pursuant to the provisions of 35 U.S.C. §119(e).
- Applicants claim any right to priority from any earlier filed applications to which they may be entitled pursuant to the provisions of 35 U.S.C. §119, as noted below.

In the matter of the above-identified application for patent, notice is hereby given that the applicants claim as priority: -

COUNTRY	APPLICATION NUMBER	MONTH/DAY/YEAR	,
JAPAN	2000-201920	July 4, 2000	
JAPAN	2001-164332	May 31, 2001	/

Certified copies of the corresponding Convention Application(s)

- 2001-164332 is being submitted herewith
- 2000-201920 was filed on July 3, 2001
- will be submitted prior to payment of the Final Fee
- were filed in prior application Serial No. filed
- were submitted to the International Bureau in PCT Application Number.

 Receipt of the certified copies by the International Bureau in a timely manner under PCT Rule 17.1(a) has been acknowledged as evidenced by the attached PCT/IB/304.
- ☐ (A) Application Serial No.(s) were filed in prior application Serial No. filed ; and
 - (B) Application Serial No.(s)
 - are submitted herewith
 - □ will be submitted prior to payment of the Final Fee



22850

Tel. (703) 413-3000 Fax. (703) 413-2220 (OSMMN 10/98)

#14 attachent 13-756/SM-US 09/897/07

日本国特許庁 PATENT OFFICE JAPANESE GOVERNMENT

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2000年 7月 4日

出 願 番 号 Application Number:

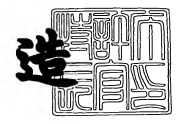
特願2000-201920

出 願 人 Applicant (s):

味の素株式会社

2001年 3月16日

特許庁長官 Commissioner, Patent Office 及川耕



特2000-201920

【書類名】

特許願

【整理番号】

Y1H0411

【提出日】

平成12年 7月 4日

【あて先】

特許庁長官殿

【発明者】

【住所又は居所】

東京都板橋区大山東町5-2-704

【氏名】

山岸 明彦

【特許出願人】

【識別番号】

00000066

【氏名又は名称】 味の素株式会社

【代理人】

【識別番号】

100059959

【弁理士】

【氏名又は名称】 中村 稔

【選任した代理人】

【識別番号】 100067013

【弁理士】

【氏名又は名称】 大塚 文昭

【選任した代理人】

【識別番号】

100082005

【弁理士】

【氏名又は名称】 熊倉 禎男

【選任した代理人】

【識別番号】

100065189

【弁理士】

【氏名又は名称】 宍戸 嘉一

【選任した代理人】

【識別番号】 100096194

【弁理士】

【氏名又は名称】 竹内 英人

【選任した代理人】

【識別番号】 100074228

【弁理士】

【氏名又は名称】 今城 俊夫

【選任した代理人】

【識別番号】 100084009

【弁理士】

【氏名又は名称】 小川 信夫

【選任した代理人】

【識別番号】 100082821

【弁理士】

【氏名又は名称】 村社 厚夫

【選任した代理人】

【識別番号】 100086771

【弁理士】

【氏名又は名称】 西島 孝喜

【選任した代理人】

【識別番号】 100084663

【弁理士】

【氏名又は名称】 箱田 篤

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 008604

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 タンパク質の耐熱性を向上させる方法、該方法により耐熱性の向上したタンパク質、および該タンパク質をコードする核酸

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (i) 系統樹中の複数の生物種に由来する、進化的に互いに対応するタンパク質のアミノ酸配列を比較すること、

- (ii) (i) で比較したアミノ酸配列に対応する、祖先型タンパク質のアミノ酸配列を推定すること、
- (iii) (i)で比較したタンパク質の1つにおいて、そのアミノ酸配列中のアミノ酸残基を(ii)で推定した祖先型タンパク質中の対応する位置のアミノ酸残基と比較し、前記祖先型と異なるアミノ酸残基の1以上を前記祖先型タンパク質と同一のアミノ酸残基に置換すること、

を含む、タンパク質の耐熱性を改善する方法。

【請求項2】 請求項1に記載のタンパク質の耐熱性を改善する方法であって、

- (a)(i)において比較するタンパク質が由来する生物種に好熱菌または古細菌が含まれること、または、
- (b)(i)において比較するタンパク質に同一ファミリーに属する複数のタンパク質が含まれること、

を特徴とする、前記方法。

【請求項3】 請求項1または2に記載の方法よって耐熱性が改善されたタンパク質。

【請求項4】 請求項3に記載のタンパク質をコードする核酸。

【請求項5】 請求項4に記載の核酸を発現可能な形で含む組換えDNA分子

【請求項6】 請求項5に記載の組換えDNA分子を有する宿主細胞。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

特2000-201920

本発明は、タンパク質の耐熱性を向上させる方法に関する。また、本発明は、耐熱性の向上したタンパク質、耐熱性の向上したタンパク質をコードする核酸に関する。

[0002]

【従来の技術】

高温で活性を有するタンパク質、特に耐熱性の酵素は、作用させるときに冷却する必要がないなど、高温で失活する他のタンパク質に比較して有利な点を有する。通常、そのようなタンパク質は、好熱菌と称される高温下に生育できる細菌によって産生されることが多い。従って、耐熱性タンパク質を設計する場合には、そのような一群の好熱菌の対応するタンパク質のアミノ酸配列を解析し、それらに共通して見られるアミノ酸配列上の特徴を参考にして設計されることが多い。あるいは、好熱菌の産生するタンパク質の立体構造を解析し、その情報に基づいて耐熱性を付与している構造を推定し、そのような構造をとり得るように非耐熱性タンパク質の構造を改変する等の手法がとられている。好熱菌タンパク質の例としては、例えばleuBによってコードされる3-イソプロピルリンゴ酸デヒドロゲナーゼ(IPMDH)が知られており、Thermus thermophilus HB8のIPMDHについてはその立体構造が明らかにされている(K.Imadaら、J.Mol.Biol. 222,725-738,1991)。また、IPMDHと類似の触媒機構、アミノ酸配列、立体構造を有するタンパク質、すなわち同一ファミリーに属するタンパク質として、イソクエン酸デヒドロゲナーゼ(ICDH)が知られている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】

本発明の目的は、タンパク質の耐熱性を改善する方法、および耐熱性の改善されたタンパク質およびそのタンパク質をコードする核酸、および、耐熱性の改善されたタンパク質を産生する宿主細胞を提供することである。

特に、本発明の目的はタンパク質の1次構造の情報のみを利用して、タンパク 質の耐熱性を改善する方法を提供することである。

[0004]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、ウーズ(Woese)らによって示された16srRNAによる系統樹(図1)を見ると、80℃以上で至適に生育する生物が根元に多いことが示されているという事実から、真正細菌、真核生物、古細菌の共通の祖先は超好熱菌ではないかと考え、現在見られる多くの好熱菌のタンパク質は必ずしも真の祖先型ではないが、真の祖先型のアミノ酸配列を有する、またはそれに近づいた配列を有するタンパク質は更に耐熱性が向上しているであろうと考えるに至った。そこで、出願人は、耐熱性のタンパク質を設計、製造するためには、好熱菌のタンパク質の配列および高次構造のみを解析してこれを模倣するよりも、祖先型タンパク質のアミノ酸配列を推定してこれを模倣することがより重要である、との考えに基づいて本発明を完成させた。

[0005]

即ち、本発明は、

- (i) 系統樹中の複数の生物種に由来する、進化的に互いに対応するタンパク質のアミノ酸配列を比較すること、
- (ii) (i) で比較したアミノ酸配列に対応する、祖先型タンパク質のアミノ酸配列を推定すること、
- (iii) (i)で比較したタンパク質の1つにおいて、そのアミノ酸配列中のアミノ酸残基を(ii)で推定した祖先型タンパク質中の対応する位置のアミノ酸残基と比較し、前記祖先型と異なるアミノ酸残基の1以上を前記祖先型タンパク質と同一のアミノ酸残基に置換すること、

を含む、タンパク質の耐熱性を改善する方法である。

特に、本発明は好熱菌または古細菌と系統樹中で進化的に近い生物種を、対応するタンパク質のアミノ酸配列に関して比較することを含む。

また、本発明はそのような方法によって、耐熱性の向上した酵素、その酵素を コードする核酸、および、そのような核酸を含む宿主細胞である。

[0006]

【発明の実施の形態】

本発明においては、生物種の分子レベルの情報に基づく分子系統樹(以下、単に系統樹という)、または系統樹作成のためのアルゴリズムが利用される。系統

樹の作製のためのいくつかのアルゴリズム、例えば、最大節約原理に基づくアルゴリズム等が知られており、それを実現するコンピュータープログラムも利用あるいは入手することができる。例えば、CLUSTAW、PUZZLE、MOLPHY、PHYLIP等の種々の系統樹推定プログラムが利用できる。それらを用いて系統樹を作製することができるが、より簡便には、既に公表されている系統樹を利用することもできる(図1)。例えば、ウーズらによって提唱された16S rRNAのデータに基づく系統樹を利用することができる。このような系統樹においては、分子進化的に近い位置の生物種は、系統樹中で近い位置に現れる。また、系統樹中で根元に近い位置にある生物種はより祖先に近いと考えられる。

[0007]

本発明の目的には、比較的根元に近い部分の系統樹を利用することが好ましく、トリあるいは偶蹄類よりも古い部分を利用することがより好ましく、好熱菌または古細菌を含む系統樹部分を利用するのが特に好ましい。なぜならば、好熱菌および古細菌は系統樹中、かなり根元付近、すなわち進化的に祖先に近いところに位置し、その産生するタンパク質は祖先型の超耐熱性タンパク質に比較的近いと期待されるからである。あるいは、どのような種のものでも良いが、同一ファミリーに属する別のタンパク質を含むことが好ましい。なぜならば、あるタンパク質を、古細菌のタンパク質を含むことが好ましい。なぜならば、あるタンパク質を、古細菌のタンパク質あるいは同一ファミリーの別のタンパク質と比較することにより、後述する方法により系統樹の根本の祖先型アミノ酸残基(配列)を推定することが可能になるからである。

本明細書において、「好熱菌」とは、好温菌、耐熱菌などとも称され、高温下に生育できる細菌の総称であり、通常約55℃以上で生育できる菌を示す。本発明においては、「好熱菌」とは約75℃以上でも生育する高度好熱菌、約55℃~74℃で生育する中等度好熱菌を含み、更に、常温でも生育できる通性好熱菌および約40℃以上でのみ生育できる絶対好熱菌をも含む。また、「非好熱菌」とは好熱菌以外の微生物を言う。「古細菌」とは前述のWoeseの分類による古細菌をいい、メタン生成細菌、高度好塩菌、硫酸還元古細菌等を含む原核生物群を言う。古細菌は細胞膜の脂質がエーテル脂質である点で真正細菌と明確に区別し得る。また、本明細書において、「同一ファミリーに属するタンパク質」とは、機能、アミ

ノ酸配列、ドメイン構造、立体構造等のいずれか1以上の点で類似しているタンパク質をいい、これらには、少なくともアミノ酸配列の一部が相同でマルチプラルアラインメント可能である一群のタンパク質、特にアミノ酸配列が相同でマルチプルアラインメント可能である一群のタンパク質が含まれる。これらの同一ファミリーに属する複数のタンパク質は同じ祖先型タンパク質に由来することが強く期待される。

[0008]

次に、種々の生物種から、耐熱性を改善しようとする互いに対応するタンパク質のアミノ酸配列の情報を取得、または決定する。本発明が適用され得るタンパク質は特に限定されないが、多くの生物種にわたって存在するタンパク質が好ましく、特に産業上の利用価値の高い酵素が好ましい。例えば、好熱菌が産生するタンパク質、特に耐熱性の酵素が好ましい。そのような例として、本発明の実施例に記載したスルフォロブスsp.7株(Sulfolobus sp. strain 7)のIPMDH、ICDHを挙げることができる。この菌株のIPMDHをコードする遺伝子はSuzukiらによってクローニングされているものである(T. Suzukiら、J. Bacterol. 179(4), 1174-1179, 1997)。

耐熱性を改善しようとするタンパク質のアミノ酸配列は、既知のデータベースから取得することもできる。新たにアミノ酸配列を決定する場合は、この技術分野で知られた何れのアミノ酸配列決定方法も使用することができる。あるいは、部分アミノ酸配列の情報等を利用してそのタンパク質をコードする核酸を取得し、当業者に広く知られた塩基配列決定方法によってその核酸の配列を決定し、その核酸配列を基にアミノ酸配列を推定してもよい。

[0009]

得られた複数の生物種からのアミノ酸配列をマルチプルアライメント(多重整列)し、それぞれの生物種から取得したアミノ酸配列を比較する。マルチプルアラインメントのための方法も幾つか知られている。その多くは、挿入、欠失、置換等による変化量を最小化する最節約原理に基づくものであり、これを実現するコンピュータープログラムも開発され、利用あるいは入手することができる。そのようなプログラムとして例えばTreeAlign等が知られており、DDBJからは、そ

の1990年Versionであるmalignを利用することができる。本発明においては、系統樹中で進化的に近いとされる生物種を選択するため、マルチプルアラインメントには系統情報が既に利用されていることとなり、その結果系統情報を利用しない場合に比較してより適切なアラインメントを行なうことができる。マルチプルアラインメントを行なうためには少なくとも3種の生物種からの情報を利用する。アラインメントに使用するデータの起源の数が多くなるほど適切な情報が得られる。更に、前述した理由により、比較する生物種には1種以上の好熱菌または古細菌が含まれていることが好ましい。あるいはファミリータンパク質、すなわち同一の祖先型タンパク質に由来すると期待される別のタンパク質が含まれていることが好ましい。

[0010]

アラインメントの結果が得られたならば、系統樹上で祖先型タンパク質のアミ ノ酸配列を推定することができる。このためには例えば、最大節約法あるいは最 尤法を使用することができ、これらの手順は当業者に知られたものである(例え ば、Young, Z., Kumar,S. とNei.M, Genetics 141, 1641-16510, 1995、Stewart , C.-B.Active ancestral molecules, Nature 374, 12-13,1995、根井正利「分 子進化遺伝学」培風館などを参照せよ)。例えば、本発明に使用し得る最大節約 法とは、簡単に言うと、祖先型を仮定したときにその後生じると予想される変異 の事象の数が最も少ない祖先型の過程を真の祖先型と推定する方法である。ある いは、最大節約法の代わりに最尤法(Maximal likelihood method)を用いること もできる。また、最大節約法に基づいてアミノ酸配列から直接に祖先型推定を行 なうためのプログラムPROTPARS(PHYLIPに含まれる)も利用可能である。これら の方法では原理的には系統樹の推定と祖先型アミノ酸の推定が同時に行われるた め、これらの方法を使用する場合は必ずしも系統樹を作成することは必要ではな いが、特に手動計算で祖先型アミノ酸を推定する場合には系統樹を作成すること が好ましい。また、前述したような方法、あるいは他の既知の方法に基づいて作 成された系統樹、特に、公表された系統樹に基づいて以下のような最大節約法あ るいは最尤法を用いた手順により祖先型アミノ酸配列を決定することもできる。

[0011]

最大節約法を用いた手順を、実施例にも記載したIPMDHを例として以下に更に 詳細に説明する。

現在までにクローニングされアミノ酸配列が明らかになっているIPMDHおよびICDHの幾つかの生物種由来のアミノ酸配列をマルチプルアラインメントする(図2)。次にこの配列を元に、例えば最大節約法あるいは近隣接合法等を用いて系統樹を作成する(図3)。この時、例えば最大節約法によれば系統樹を作成せずに直接祖先型アミノ酸配列を推定することも可能であることは前述したが、以下では手順を理解しやすくするため、系統樹を明示的に利用する手順を説明する。この手順は既に作成された、例えば公表された既知の系統樹を利用する場合にも適用可能である。

[0012]

いずれかの方法で得られた系統樹を利用してマルチプルアラインメントした残基のそれぞれの部位に関して祖先型アミノ酸を決定することができる。例えば、図4には種々の生物のIPMDHのスルフォロブスsp.7株の152番残基に対応するアミノ酸残基が記載されており、この図中に記載された生物においてはその位置のアミノ酸はR、S、KあるいはEである。ここで、系統樹中近接する種における残基が共にRである場合は、両者の共通の祖先生物種は(系統図中で2つの種を結ぶ枝の結合点で示される)スルフォロブスsp.7株152番位置に対応するアミノ酸残基がRであったと推定することができる。なぜならば、Sが祖先型であるとすると、2回以上の変異事象を考慮しなければ、現存する生物種における、スルフォロブスsp.7株152番残基に対応するアミノ酸残基を説明できないのに対し、Rが祖先型であると仮定すれば1回の変異事象で説明がつくからである。

[0013]

2つの種がRとSのように異なった残基を持つ場合は、共通の祖先型を直ちには 決定することができない。しかし、この場合であっても、更に一つ深い枝(即ち 、系統樹中で左側にある結合点)ではもう一方の枝がRであれば、共通の祖先をR と推定することができる。このようにして、進化的に遡る、即ち、図中で左側へ 進んでいくことにより、図中で最も左側の点に対応するアミノ酸配列が最も祖先 型のアミノ酸配列であると推定することができる。図4では、スルフォロブスsp .7株152番位置に対応する祖先型アミノ酸残基はRであると推定されている。

[0014]

このようにして、マルチプルアラインメントした配列の各々の残基に関して祖 先型アミノ酸残基を推定し、その結果、対応する領域の祖先型アミノ酸配列を推 定することができる。この場合、祖先型アミノ酸配列を推定するために用いる生 物種を変えると、系統樹の樹形が変化し、それと関連して異なる祖先型アミノ残 基が得られる場合もあり、その位置と種類は比較に用いるタンパク質にも依存す る。従って、本発明の目的には、そのような変動が比較的少ない位置のアミノ酸 残基を改変の対象とすることが好ましい。そのようなアミノ酸残基は、系統樹の 作成に用いる生物種を変える、あるいは、生物種は変えずに系統樹作成に使用するアミノ酸配列情報の一部のみを用いるなど、系統樹の作成に使用するアミノ酸 配列情報を変化させた場合の樹形変化の程度を見積り、樹形への影響の少ない残 基を選択することによって決定することもができる。

[0015]

以上のような手順を用いることにより、耐熱性を改善しようとするタンパク質について、種々の生物種で互いに対応する領域がある限り、その領域にわたって祖先型アミノ酸配列を推定することが可能である。そのようにして決定されたアミノ酸配列中の各アミノ酸残基は、実際には、現存する生物種、特にそれが好熱菌あるいは古細菌であれば、これらの生物種は進化的にかなり古いため、その有するタンパク質のアミノ酸配列中のアミノ酸残基と多くの位置において一致するであろう。従って、本発明においては、このような場合には推定された祖先型タンパク質のアミノ酸配列と異なるアミノ酸残基のみ改変すればよい。

[0016]

前述した手順に従って、祖先生物種のタンパク質のアミノ酸配列を推定する際に、比較する生物種の中に好熱菌、非好熱菌が混在していたとしても、あるいは、好熱菌のみが比較する他の生物種と異なるアミノ酸残基を有している場合であっても、それらの事実に影響されることなく、前述した手順に従って祖先型を決定することができる。他と相違するアミノ酸配列を有するタンパク質を有する生物種が多数あって、それらの情報のみで祖先型が推定できない、あるいは確度が

低いと考えられる場合には、更にアライメントに使用するデータを追加することができる。その結果、祖先型アミノ酸残基が決定できるようならば、そのアミノ 酸残基を祖先型として採用することができる。

一般には、そのようなアミノ酸残基が存在する位置および領域は、タンパク質中で複数存在するであろう。それらの領域または位置は離れている場合も、近接している場合もあるであろう。それらの位置およびアミノ酸残基の全てを後述する改変のために記録する。

[0017]

上述のようにして、各位置のアミノ酸残基について祖先型アミノ酸残基が決定されたならば、解析対象としたタンパク質について非祖先型であるアミノ酸残基の少なくとも1つを祖先型アミノ酸残基に置換してそのタンパク質を改変する。この場合、置換するアミノ酸残基の数および位置は改変すべきタンパク質、必要とする耐熱性、および所望の比活性に応じて変動させることができる。好ましくは十分な耐熱性を有すると同時に高い比活性を有するように置換すべき位置と数が選択される。十分な耐熱性と高い比活性を同時に実現するためには、一般には、活性中心の位置および活性中心周辺のアミノ酸配列等の更なる情報が利用される。

改変すべきタンパク質は、比較したどの生物種に由来してもよいが、最も耐熱性の高い生物種に由来するタンパク質を選択することが好ましい。特に、好熱菌の産生するタンパク質を改変すべきタンパク質として選択することが好ましい。なぜならば、耐熱性の高い生物種に由来するタンパク質は一般には耐熱性が高いことが期待され、既にある程度の耐熱性を有するであろうタンパク質をより完全な祖先型タンパク質に改変することによって、さらなる耐熱性の向上が期待できるからである。タンパク質中のアミノ酸残基の置換は、そのタンパク質をコードする核酸を改変することによって行なうことができる。簡単に言えば、アミノ酸残基を置換しようとするタンパク質をコードする遺伝子を取得し、目的とする部位のアミノ酸残基が置換されるようなプライマーを用いてKunkel法に基づく部位特異的変異導入を行なうことができる。あるいは、PCRを用いた方法によって部位特異的変異導入を行なってもよい。

[0018]

目的とする遺伝子は、既知のアミノ酸配列情報、またはそのタンパク質についての部分アミノ酸配列情報に基づき、適切なプローブを設計してハイブリダイゼーション技法、または、PCRによって取得することができる。変異導入のための鋳型を予めung⁻の宿主で調製しておくことによって、目的の変異の生じたDNAを効率よく複製させることができる。また、変異導入のためのプライマーは制限酵素部位が生じるように設計しておくと、変異の確認のために便利である。

このような、宿主への遺伝子導入、遺伝子のクローニング、部位特異的変異導入等の分子生物学的手法は、ung の宿主を含めて当業者に良く知られたものであり、例えば、Sambrook et al., 1989, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Second Edition (1989) Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, New York、F.M. Ausubel et alo.(eds), Current Protocols in Molecular Biology, John Wiley & Sons, Inc. (1994)等を参照することができる。更に、それらの分子生物学的手法を行なうためのキット等も商業的に入手可能である。そのようにして導入した変異は塩基配列を決定することによって確認することができるが、変異導入用のプライマーに制限酵素部位を導入してある場合は、より簡便に、対応する制限酵素によって消化されることを指標に変異の導入を確認することができる。

[0019]

このようにして得られた改変遺伝子は、適切な宿主ーベクター系を用いて発現させることができる。利用できる宿主には真核細胞、原核細胞のいずれも含まれるが、一般的には大腸菌のような微生物が好ましい。選択した宿主に応じて、前述の改変遺伝子を発現させるために必要な制御配列を有した発現ベクターにその改変遺伝子を組み込んだ組換えDNA分子を作製することができる。そのような発現ベクターは当業者によく知られており、多くの宿主ーベクター系が商業的に入手可能である。そのようなベクターのうち、一般には高発現を目的とした宿主ーベクター系が好ましく、誘導が可能な宿主ーベクター系が特に好ましい。しかしながら、タンパク質の性質によっては高発現させると宿主に有害であることもある等、宿主ーベクター系の選択はタンパク質の性質にも依存するであろう。更に

、必要ならば、選択した宿主に応じてコドンを最適化してもよい。そのような組換えDNA分子を組み込んだ宿主は、当業者によく知られた方法によって培養され、産生されたタンパク質が回収される。

[0020]

宿主細胞あるいは培地からのタンパク質の回収は宿主および産生されるタンパク質の性質に応じて一般的な方法によって行なえばよい。例えば、菌体から回収する場合は、超音波処理等によって細胞を破砕し、遠心分離によって残渣を除去し、更に硫安沈殿、逆相クロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィー、ゲル濾過等を組み合わせて目的のタンパク質を得ることができる。タンパク質が封入体として存在する場合は、6Mグアニジン塩酸塩等によって可溶化した上で再構成させることができる。培地から回収する場合には、遠心分離によって菌体を除去した後、同様な方法で目的タンパク質を回収することができる。また、目的とするタンパク質が細胞膜に結合する性質を有する場合は、適切な界面活性剤を利用して可溶化してもよい。そのような可溶化法はいずれも当業者によく知られた方法であり、タンパク質の性質に応じて選択することができる。

[0021]

得られたタンパク質の純度はSDS-ポリアクリルアミド電気泳動等によって確認することができる。得られたタンパク質の濃度は、当業者によく知られた方法によって、例えば、本明細書の実施例において記載したように、ウシ血清アルブミンを標準タンパク質としてPIERCE社のBCA Protein Assay Kitを使用して測定することができる。タンパク質の耐熱性は、そのタンパク質を熱処理した後に活性を測定することによって決定することができる。例えば、IPMDHの場合は以下のようにして測定することができる。アッセイバッファー(50mM CHES/KOH、pH9.5、200mM KC1、1mM NAD、0.4mM IPM、5mM MgC12)をセルに入れ、75℃で5分間インキュベーションする。次に所定の濃度に調製した酵素溶液を適当量加えて軽く撹拌する。その後75℃に維持し、NADHの増加を340nmにおける紫外光の吸光度によって測定する。また、IPMDHの比活性は、1分間に1マイクロモルのNADHを生成する活性を1U(ユニット)とし、比活性はタンパク質1mgあたりのユニット(U)数として表した。

[0022]

【実施例】

以下に示す菌株および培地を使用した。

(1) 大腸菌株

CJ236:UssDNA調製用に使用した。ウラシル-グリコラーゼとdUTPaseを欠損している。

MC1061、JM109: 遺伝子操作の宿主として用いた。

MA153: IPMDH大量発現のための宿主として用いた。leuB欠損株である。

(2) 培地

LB寒天培地:1.0%バクトトリプトン、0.5%バクトイーストエキストラクト、1%NaCl、1.5%寒天。必要に応じてアンピシリンを100μg/ml添加した。

M9寒天培地: $1 \times M 9$ 塩、 $1 \times M 9$ ೩ ೱ、 $1 \times M 9$ 塩、 $1 \times M 9$ ೩ ೱ、 $1 \times M 9$ ೩ ೱ

 $2 \times Y$ T培地: 1.6%バクトトリプトン、1.0%バクトイーストエキストラクト、0.5%NaCl。大腸菌の液体培養に使用した。必要に応じてアンピシリンを100 μ g/ml添加した。

(3) IPMCD活性測定

490 μ lのアッセイバッファー(50mM CHES/KOH、pH9.5、200mM KCl、1mM NAD、0.4mM IPM、5mM MgCl $_2$)をセルに入れ、75 $\mathbb C$ で5分間インキュベーションした。 次に所定の濃度に調製した酵素溶液を10 μ l加え軽く撹拌した。その後75 $\mathbb C$ に維持し、NADHの増加を340mmにおける紫外光の吸光度によって測定した。

[0023]

実施例1.スルフォロブスsp.7株からの祖先型IPMDHの構築

(1)ウラシル1本鎖DNA(UssDNA)の調製

大腸菌CJ236のコンピテントセルにleuB発現プラスミドpE7-SB21(図 5)を導入した。得られた形質転換CJ236を2xYT培地で培養し、30mlの培養液を得た。培養液中のCJ236にヘルバーファージM13K07を感染させ、37 $^{\circ}$ Cにて2xYT培地で 5 時間振盪培養した。得られた培養液を4 $^{\circ}$ Cにて5000rmpで10分間遠心し、その上清を更に4 $^{\circ}$ Cにて6000rpmで10分間遠心して上清を得た。上清10mlからPEG/NaClを用い

てファージを沈殿させた。得られたファージから常法に従って、UssDNAを 10.9μ gを得た。濃度は 363μ g/mlであった。

[0024]

(2) 祖先型IPMDHのアミノ酸配列の推定

現在までにクローニングされアミノ酸配列が明らかに成っているIPMDHおよびICDHのアミノ酸配列をマルチプルアラインメントした。その結果を表1に示す。 次に、表1に示した各領域(a、b或いはb'およびb', c、d領域)について祖 先型アミノ酸配列を推定した。この推定は、前述したような手順に従って、例え ば152番残基については以下の様に行なった。

まず、これらの生物種を含む系統樹を近隣接合法で作成した(図3)。次にこ の系統樹中でSaccharomyces cerevisiaeとNuerospora crassaの b 領域を比較し た。この二つの生物種における、スルフォロブスsp.7株152番残基に対応するア ミノ酸残基はいずれもRであった。従って、この2種の祖先生物種の対応する位 置のアミノ酸残基はRであると推定した。次に、Escherichia coliとAgrobacteri um tumefaciensを比較すると、スルフォロブスsp.7株152番残基に対応するアミ ノ酸残基はそれぞれRとSであった。従って、この2種の祖先生物種の対応する位 置のアミノ酸残基はこれだけでは推定することができないが、系統樹中(図3) で更に左側の枝における接合点では、もう一方の枝、即ち、Saccharomyces cere visiaeとNuerospora crassaへ分岐している枝では前述したようにRであることが 推定されているため、Saccharomyces cerevisiaeとNuerospora crassa、およびE scherichia coliとAgrobacterium tumefaciensを加えた4種の共通の祖先生物種 におけるこの位置のアミノ酸残基はRであると推定した。さらに、Bacillus subt ilisのスルフォロブスsp.7株152番残基に対応するアミノ酸残基はRであることか ら、前述の4種にBacillus subtilisを加えた5種の生物の祖先生物種において 、この位置に対応するアミノ酸残基はRであると推定した。このようにして、図 5で示された系統樹を左へ遡って、祖先型生物のIPMDHにおけるスルホフォブスs p.7株の152番位置に対応するアミノ酸残基はRであると推定した。

[0025]

このような手順を繰り返し、最終的に表1に記載された領域のアミノ酸配列に

特2000-201920

ついてその祖先型アミノ酸配列を決定した。次に、そのようにして決定した祖先型アミノ酸配列とスルフォロブスsp.7株のアミノ酸配列を比較し、祖先型配列と異なるフルフォロブスsp.7株のアミノ酸残基および位置を決定した。その結果、M91、I95、K152、G154、A259、F261、Y282の各アミノ酸残基および位置が祖先型と異なることが明らかになった。ここで、例えばM91は91番のM(メチオニン)残基を表す。他の表記についても同様である。

これらを表1において下線で示した。また、前述の手順に従って決定した祖先型アミノ酸配列および、改変すべきアミノ酸残基の位置および種類も併せて表1に示した。なお、表1中で×と記載された残基は祖先型が1種類にされなかった位置である。

これら結果から、祖先型酵素の91番アミノ酸残基はL、95番アミノ酸残基はL、152番アミノ酸残基はR、154番アミノ酸残基はA、259番アミノ酸残基はS、261番アミノ酸残基はP、282番アミノ酸残基はLであると決定した。

[0026]

【表1】

表1. IPMDHおよびICDHのアミノ酸配列のマルチプルアラインメント

酵素および生物種	アミノ酸部分配列			
IPMDH	89 97 150 158 256 563 280 285			
Sulfolobus sp.strain 7	YDMYANIRPIAKVQ-LNFAVHGAAEDI			
	MMYERM			
Thermus thermophilus	QDLFANLRPVARVA-FEAAVHGSAPDI			
	MMLEHA			
Bacillus subtilis	LDLFANLRPVIREG-FKMAVHGSAPDIMLLRTS			
Escherichia coli	FKLFSNLRPIARIA-FESAAGGSAPDILLLRYS			
Agrobacterium tum efaciens	LELFANLRPIASVA-FELAVHGSAPDIMCLRYS			
Saccharomyces cerevisiae	LQLYANLRPITRMAAF-MACHGSAPDL			
	MMLKLS			
Neurospora crassa	LGTYGNLRPIARLAGF-LAIHGSAPDIMMLRYS			
ICDH	89 97 150 158 256 563 280 285			
Saccharomyces cerevisiae	FGLFANVRPVIRYA-FEYAVHGSAPDI			
	MMLNHM			
Bos Taurus(3/4)	FDLYANVRPIAEFA-FEYAVHGTAPDI			
·	MMLRHM			
Bacillus subtilis	LDLFVCLRPLVRAA-IDYATHGTAPKYLLLEHL			
Escherichia coli	LDLYICLRPLVRAA-IEYATHGTAPKYMMLRHM			
祖先型生物種(推定)	xDLxANLRPIARxAxFExAVHGSAPDIMMLxxx			
改変位置およびアミノ酸	L L RR SP L			
	<a領域> <b領域> <c領域> <d領域></d領域></c領域></b領域></a領域>			
	b' b"			

上記表中の部分アミノ酸配列は順に配列番号1~44として配列表に記載した。 【0027】

(3)変異導入用プライマーの設計

祖先型IPMDHおよびICDHのアミノ酸配列が決定されたので、a、b、c、dの各領域、およびそれらの組み合わせの領域におけるアミノ酸残基の置換によっていくつかの祖先型変異体を作製した。それらの祖先型変異体におけるアミノ酸残基置換は以下のとおりである。すなわち、a領域祖先型変異(M91LおよびI95L)、b'

特2000-201920

領域祖先型変異(K152R)、b"領域祖先型変異(G154A)、b 領域祖先型変異(K152R)よびG154A)、c領域祖先型変異(A259SおよびF261P)、d領域祖先型変異(Y282L)、a、b、c、d祖先型変異(M91L、I95L、K152R、G154A、A259S、F2651PおよびY282L)である。ここで、例えばM91Lなる表記は91番のM(メチオニン)残基をL(ロイシン)残基に置換することを表す。他の記号も同様である。

[0028]

これらの祖先型変異体を部位特異的変異導入法によって作製するために以下のプライマーを設計した。各プライマーは、スルフォロブスsp.7株のIPMDHの塩基配列(配列番号45)及びアミノ酸配列(配列番号46)を参考にして設計した(図6および図7)。

[0029]

a領域祖先型変異導入用プライマー、P1

5'-TTTGCTGGTCTTAAGTTGGCATAAAGATCATAAATTTGTC-3' (配列番号47) 下線部は制限酵素AflIIの認識部位である。

b'領域祖先型変異導入用プライマー、P2

5'-AGTTTAGCCCTACGC<u>TCGCGA</u>TTCTCTCAGAAGC-3' (配列番号48) 下線部は制限酵素NruIの認識部位である。

b"領域祖先型変異導入用プライマー、P3

5'-AATGCAAAGTTT<u>AGCGCT</u>ACTTTTGCTATTC-3' (配列番号49) 下線部はEco47 IIIの認識部位である。

b領域祖先型二重変異導入用プライマー、P4

5'-TGCAAAGTTT<u>AGCGCT</u>ACTCTTGCTATTCTCTC-3' (配列番号50) 下線部はEco47 IIIの認識部位である。

c領域祖先型変異導入用プライマー、P5

5'-TCCAGCAATGTCCGGAGCACTACCGTGTACTG-3' (配列番号51)

下線部はMroIの認識部位である。

d領域祖先型変異導入用プライマー、P6

5'-TCATACATTCTCTCGAGCATCATACTTAC-3'

(配列番号52)

下線部はXhoIの認識部位である。

a bcd祖先型変異は、上記のプライマーの組み合わせによって導入される変異を全て含むものであるため、別途プライマーを調製しなかった。

<配列表フリーテキスト>

配列番号47~52:部位特異的変異導入のためのプライマー

[0030]

(4) Kunkel法による変異導入

[0031]

アニーリング後の溶液に10x合成バッファー(50mM Tris-HCl、20mM MgCl2、5mM dNTPs、10mM ATP、20mM DTT、pH7.9)を 2μ l、T4 DNAリガーゼを 1μ l、T4 DNAポリメラーゼを 1μ l加えて氷中に5分間、続いて室温に5分間置き、さらに37℃にて90分間インキュベーションした。反応液を 4μ lとり、大腸菌MCl061 コンピテントセル 100μ lと混合し、0℃にて20分間、42℃にて1分間、0℃にて20分間静置し、2xYT培地を 450μ l加えて37℃にて1時間放置した。この培養液138. 5μ lを 100μ g/mlのアンピシリンを含む2xYT液体培地5mlに分注し、一晩培養後に

菌体からアルカリーSDS法によってプラスミドDNAを回収した。

[0032]

得られたDNAを用いて大腸菌MC1061を再度形質転換し、100μg/mlのアンピシリンを含むLB寒天培地上で形質転換コロニーを選抜した。これらのコロニーを培養し、そこからプラスミドDNAを回収して制限酵素部位の有無を確認した。変異が導入されたならば、変異部位に対応するプライマーに存在する制限酵素でDNAが切断されるはずである。

[0033]

その結果、上記a~dの領域、またはこれらの組み合わせに祖先型変異が導入されたプラスミドがいくつか得られた。

このようにして得られた変異体のうち、(M91LおよびI95L) 祖先型変異体、K1 52R祖先型変異体、(G154A) 祖先型変異体、(K152RおよびG154A) 祖先型変異体、(A259SおよびF261P) 祖先型変異体、(Y282L) 祖先型変異体、を各々、a 変異体、b'変異体、b"変異体、b変異体、c変異体、d変異体と命名し、対応する発現プラスミドをそれぞれ、pE7-SB21a、pE7-SB21b'、pE7-SB21b"、pE7-SB21b、pE 7-SB21c、pE7-SB21dと命名した。

しかしながら、abcd領域祖先型変異体は得られなかったので、以下のようにしてa領域変異体とbcd領域祖先型変異体を用いてabcd領域祖先型変異体を構築した

上述のようにして得られたbcd領域祖先型変異体プラスミドpE7-SB21bcd DNAをSmaIで切断した。一方、a変異体プラスミドpE7-SB21a DNAをXbaIとEcoRIで切断し、目的とする酵素がコードされたDNA断片をpUC118のXbaIーEcoRIマルチクローニング部位にサブクローニングして、プラスミドpUC118-SB21aを得た。pUC118-SB21aをSmaIで切断し、上記のSmaI切断bcd領域祖先型変異体プラスミドDNAとライゲーションしてpUC118-SB21abcdを得た。次にpUC118-SB21abcdおよびpE7-SB21をXbaIとEcoRIで消化し、両者を混合してabcd領域祖先型変異体のための発現プラスミドpE7-SB21abcdを得た。

pE7-SB21a、pE7-SB21b'、pE7-SB21b"、pE7-SB21b、pE7-SB21c、pE7-SB21dおよびpE7-SB21abcdが目的とする祖先型変異体を有することは、それぞれに対応する

制限酵素切断部位の有無を調べ、および、塩基配列を決定して確認した。

これらのプラスミドの構築の概略を図8に記載した。

[0034]

実施例2.スルフォロブスsp.IPMDHおよび祖先型IPMDHの精製

天然型、祖先型変異体のそれぞれのプラスミドを有する大腸菌MA153のコロニーをアンピシリン100μg/mlを含む2xYT培地100mlに摂取し、一晩培養した後、それぞれアンピシリン100μg/mlを含む10Lの2xYT培地に摂取した。37℃にて0D600=0.6まで振盪培養し、IPTGを最終濃度0.4mMになるように添加した。更に振盪培養を2時間行なった後菌体を4℃にて7000rpmx10分間の遠心によって回収した。得られた菌体をバッファーI(20mM Kpi、0.5mM EDTA、pH7.0)に懸濁し、4℃にて7000rpmx20分間の遠心によって洗浄した。直ちに次のステップに入らない場合は、-80℃で菌体を保存した。得られた菌体は19.6gであった。

[0035]

菌体に1mM DTTを含む 2 倍量のバッファーIを加えて懸濁した。懸濁細胞を超音波破砕し、4^{\mathbb{C}}にて、30,000 $\mathrm{rpm} \times 20$ 分間の遠心によって沈殿を除去した。上清を75 \mathbb{C} にて20分間熱処理し、4 \mathbb{C} にて30,000 $\mathrm{rpm} \times 20$ 分間遠心して沈殿した変性タンパク質を除去した。

上清をバッファーIで平衡化した陰イオン交換カラムDE-52にかけ、素通り画分を回収した。得られた画分に最終濃度1Mとなるように3M硫酸アンモニウム(AS)溶液を加え4℃にて約1時間放置後、4℃、30,000rpm×20分間の遠心によって沈殿を除去した。上清を1MのASを含むバッファーIで平衡化した疎水性カラムブチルーToyoperl 650sカラムに通し、AS濃度1M-> 0 Mの直線勾配によってタンパク質を溶出させた。得られた各画分について活性測定を行ない、活性のあった画分をまとめ、バッファーII (20mM CHES/KOH、0.5mM EDTA、pH9.3) に対して透析した。

[0036]

透析後のタンパク質溶液を、バッファーIIで平衡化した陰イオン交換カラムRe source Qカラムにかけ、KCI濃度0M->0.1Mの直線勾配でタンパク質を溶出した。得られた各画分を各々バッファーIに対して透析しSDS-PAGEによって純度を確認した。SDS-PAGEによって単一バンドが確認された画分を集めてCetnriprep30

を用いて1mg/mlにまで濃縮した。タンパク質濃度は、BSAを標準として、PIERCE 社のBCA Protein Assay Reagent Kitを用いて測定した。精製結果を表2に示す

【表2】

菌体 19.67g	総活性(U)	収率	タンパク質	比活性	純度
		(%)	(mg)	(U/mg)	(倍数)
粗抽出物	_	_	2278.3	_	_
加熱後	34.74	100.0	230.5	0.15	1.00
DE-52	33.93	97.7	80.67	0.42	2.80
ブチル・	33.72	97.1	7.12	5.02	33.47
Toyopearl					•
ResourceQ	15.05	43.3	1.60	11.00	73.33

[00.37]

実施例3. スルフォロブスsp.のIPMDHおよび祖先型IPMDHの耐熱性測定

スルフォロブスsp.IPMDHの耐熱性はpH7.0では非常に高いので、99Cでの耐熱性を測定した。すなわち、99Cにおいて活性の半減する時間(半減期 $T_{1/2}$)を求めて耐熱性の指標とした。

天然および変異(祖先型)酵素の99℃における半減期を以下のように測定した。リン酸カリウムバッファー(20mM KHPO4、0.5mM EDTA、1mM DTT、pH7.0)を用いて、b'、b"、b、c、d変異体についてはタンパク質濃度0.25mg/ml、abcd変異体についてはタンパク質濃度1.0mg/mlとして酵素溶液を調製した。天然型IPMDHについてもタンパク質濃度0.25mg/mlまたは1.0mg/mlとなるように酵素溶液を調製した。これらの酵素溶液を99℃において、10分間、20分間、30分間、60分間、120分間熱処理をした。処理後、氷中に5分間静置し、12,000rmp、4℃にて20分間遠心して上清を回収した。各上清10μlを用いて活性測定をした。各サンプルについて3回の測定を行ない、その平均値を残存活性の測定値とした。横軸に時間をとり、縦軸に時間0を100とした相対活性をとり、各測定値をプロットして、相対活性50%となる時間を半減期T1/2とした。同時に比活性の測定も行なった

。それらの結果を表3および表4に示す。

[0038]

【表3】

表3. 天然型IPMDHおよびb'、b"、b、c、d変異体の半減期と比活性

型	T _{1/2} (分)	比活性(u/mg)
スフォロブス sp.天然型 IPMDH	10.1	11.0
b'変異体	15.8	11.0
b"変異体	13.1	10.9
b変異体	12.8	14.7
c変異体	16.4	17.5
d変異体	16.7	11.6

[0039]

【表4】

表4.天然型IPMDHおよびabcd変異体の半減期と比活性

型	T _{1/2} (分)	比活性(u/mg)
スフォロブス sp.天然型 IPMDH	15.3	11.0
abcd変異体	23.7	11.0

[0040]

これらの結果から、b'、b"、b、c、dおよびabcd変異体のいずれも天然型に比較して耐熱性が向上していることが明らかになった。また、b'、b"、d変異体については比活性も同時に増大した。

[0041]

【発明の効果】

本発明により、タンパク質の2次構造および3次構造の情報を使用せずに、1 次構造の情報のみからタンパク質の耐熱性を向上させることができる。特に、好 熱菌の産生する耐熱性タンパク質、特に耐熱性の酵素の耐熱性を更に向上させる ことができる。そのような耐熱性の酵素を使用すれば、反応の際に温度制御を行

特2000-201920

なう必要がなく、高温で反応させることができるため反応速度が速く、また高温 で反応させることができるため不要な微生物のコンタミネーションも最小に抑え ることができる。

[0042]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> Ajinomoto Co. Inc.

<120> A method for improving the thermostability of proteins, a protein having improved thermostability and a nucleic acid sequence encoding the protein

<130> Y1H0411

<140>

<141>

<160> 52

<170> PatentIn Ver. 2.1

<210> 1

<211> 9

<212> PRT

<213> Sulfolobus sp.

<400> 1

Tyr Asp Met Tyr Ala Asn Ile Arg Pro 1 5

⟨210⟩ 2

⟨211⟩ 9

<212> PRT

<213> Sulfolobus sp.

<400> 2

Ile Ala Lys Val Gly Leu Asn Phe Ala

5

1

<210> 3

⟨211⟩ 8

<212> PRT

<213> Sulfolobus sp.

<400> 3

Val His Gly Ala Ala Phe Asp Ile

1

5

<210> 4

⟨211⟩ 6

<212> PRT

<213> Sulfolobus sp.

特2000-201920

<400> 4
Met Met Tyr Glu Arg Met

1

5

<210> 5

<211> 9

<212> PRT

<213> Thermus thermophilus

<400> 5

Gln Asp Leu Phe Ala Asn Leu Arg Pro

1

5

<210> 6

⟨211⟩ 9

<212> PRT

<213> Thermus thermophilus

<400> 6

Val Ala Arg Val Ala Phe Glu Ala Ala

1

5

<210> 7

<211> 8

<212> PRT

<213> Thermus thermophilus

<400> 7

Val His Gly Ser Ala Pro Asp Ile

1

5

<210> 8

⟨211⟩ 6

<212> PRT

<213> Thermus thermophilus

<400> 8

Met Met Leu Glu His Ala

1

๖

<210> 9

<211> 9

<212> PRT

<213> Bacillus subtilis

<400> 9

Leu Asp Leu Phe Ala Asn Leu Arg Pro

1

5

<210> 10

<211> 9

<212> PRT

<213> Bacillus subtilis

<400> 10

Val Ile Arg Glu Gly Phe Lys Met Ala

1

5

<210> 11

<211> 8

<212> PRT

<213> Bacillus subtilis

<400> 11

Val His Gly Ser Ala Pro Asp Ile

1

5

<210> 12

<211> 6

<212> PRT

<213> Bacillus subtilis

<400> 12

Met Leu Leu Arg Thr Ser

1

5

<210> 13

<211> 9

<212> PRT

<213> Escherichia coli

<400> 13

Phe Lys Leu Phe Ser Asn Leu Arg Pro

1

5

<210> 14

<211> 9

<212> PRT

<213> Escherichia coli

<400> 14

Ile Ala Arg Ile Ala Phe Glu Ser Ala

1

5

<210> 15

<211> 8

<212> PRT

<213> Escherichia coli

<400> 15

Ala Gly Gly Ser Ala Pro Asp Ile

1

5

<210> 16

<211> 6

<212> PRT

<213> Escherichia coli

<400> 16

Leu Leu Arg Tyr Ser

1

5

<210> 17

⟨211⟩ 9

<212> PRT

<213> Agrobacterium tumefaciens

<400> 17

Leu Glu Leu Phe Ala Asn Leu Arg Pro

1

5

<210> 18

<211> 9

<212> PRT

<213> Agrobacterium tumefaciens

<400> 18

Ile Ala Ser Val Ala Phe Glu Leu Ala

1

5

<210> 19 <211> 8 <212> PRT <213> Agrobacterium tumefaciens <400> 19 Val His Gly Ser Ala Pro Asp Ile 1 5 <210> 20 <211> 6 <212> PRT <213> Agrobacterium tumefaciens <400> 20 Met Cys Leu Arg Tyr Ser 1 <210> 21 <211> 9 <212> PRT <213> Saccharomyces cerevisiae <400> 21 Leu Gln Leu Tyr Ala Asn Leu Arg Pro

5

1

特2000-201920

<211> 9 <212> PRT <213> Saccharomyces cerevisiae <400> 22 Ile Thr Arg Met Ala Ala Phe Met Ala <210> 23 ⟨211⟩ 8 <212> PRT <213> Saccharomyces cerevisiae <400> 23 Cys His Gly Ser Ala Pro Asp Leu 1 5 <210> 24 <211> 6 <212> PRT <213> Saccharomyces cerevisiae <400> 24 Met Met Leu Lys Leu Ser 1 5

<210> 22

<210> 25

<211> 9

<212> PRT

<213> Neurospora crassa

<400> 25

Leu Gly Thr Tyr Gly Asn Leu Arg Pro

1

5

<210> 26

<211> 9

<212> PRT

<213> Neurospora crassa

<400> 26

Ile Ala Arg Leu Ala Gly Phe Leu Ala

1

5

<210> 27

<211> 8

<212> PRT

<213> Neurospora crassa

<400> 27

Ile His Gly Ser Ala Pro Asp Ile

1

<210> 28

<211> 6

<212> PRT

<213> Neurospora crassa

<400> 28

Met Met Leu Arg Tyr Ser

1

5

5

<210> 29

⟨211⟩ 9

<212> PRT

<213> Saccharomyces cerevisiae

<400> 29

Phe Gly Leu Phe Ala Asn Val Arg Pro

1

5

<210> 30

<211> 9

<212> PRT

<213> Saccharomyces cerevisiae

<400> 30

Val Ile Arg Tyr Ala Phe Glu Tyr Ala

1

5

<210> 31

<211> 8

<212> PRT

<213> Saccharomyces cerevisiae

<400> 31

Val His Gly Ser Ala Pro Asp Ile

1

5

<210> 32

· <211> 6

<212> PRT

<213> Saccharomyces cerevisiae

<400> 32

Met Met Leu Asn His Met

1

5

<210> 33

<211> 9

<212> PRT

<213> Bos taurus

<400> 33

Phe Asp Leu Tyr Ala Asn Val Arg Pro

1

5

<210> 34

⟨211⟩ 9

<212> PRT

<213> Bos taurus

<400> 34

Ile Ala Glu Phe Ala Phe Glu Tyr Ala

1

5

<210> 35

<211> 8

<212> PRT

<213> Bos taurus

<400> 35

Val His Gly Ser Ala Pro Asp Ile

1

5

<210> 36

<211> 6

<212> PRT

<213> Bos taurus

<400> 36

Met Met Leu Arg His Met

1

5

<210> 37

<211> 9

<212> PRT

<213> Bacillus subtilis

<400> 37

Leu Asp Leu Phe Val Cys Leu Arg Pro

1

5

<210> 38

<211> 9

<212> PRT

<213> Bacillus subtilis

<400> 38

Leu Val Arg Ala Ala Ile Asp Tyr Ala

. 1

5

<210> 39

⟨211⟩ 8

<212> PRT

<213> Bacillus subtilis

<400> 39

Thr His Gly Thr Ala Pro Lys Tyr

1

5

<210> 40

⟨211⟩ 6

<212> PRT

<213> Bacillus subtilis

<400> 40

Leu Leu Glu His Leu

1

5

<210> 41

⟨211⟩ 9

<212> PRT

<213> Escherichia coli

<400> 41

Leu Asp Leu Tyr Ile Cys Leu Arg Pro

1

5

<210> 42

⟨211⟩ 9

<212> PRT

<213> Escherichia coli

<400> 42

Leu Val Arg Ala Ala Ile Glu Tyr Ala

1

5

<210> 43

⟨211⟩ 8

<212> PRT

<213> Escherichia coli

<400> 43

Thr His Gly Thr Ala Pro Lys Tyr

1

5

<210> 44

⟨211⟩ 6

<212> PRT

<213> Escherichia coli

<400> 44

Met Met Leu Arg His Met

1

5

<210> 45

<211> 1014 <212> DNA <213> Sulfolobus sp. <220> <221> CDS <222> (1)..(1011) <400> 45 atg ggc ttt act gtt gct tta ata caa gga gat gga att gga cca gaa 48 Met Gly Phe Thr Val Ala Leu Ile Gln Gly Asp Gly Ile Gly Pro Glu 1 5 10 15 ata gta tct aaa tct aag aga ata tta gcc aaa ata aat gag ctt tat 96 Ile Val Ser Lys Ser Lys Arg Ile Leu Ala Lys Ile Asn Glu Leu Tyr 20 25 30 tot tig oct atc gaa tat att gaa gta gaa gct ggt gat cgt gca tig 144 Ser Leu Pro Ile Glu Tyr Ile Glu Val Glu Ala Gly Asp Arg Ala Leu 35 40 45 gca aga tat ggt gaa gca ttg cca aaa gat agc tta aaa atc att gat 192 Ala Arg Tyr Gly Glu Ala Leu Pro Lys Asp Ser Leu Lys Ile Ile Asp 50 55 60

aag gcc gat ata att ttg aaa ggt cca gta gga gaa tcc gct gca gac 240 Lys Ala Asp Ile Ile Leu Lys Gly Pro Val Gly Glu Ser Ala Ala Asp 65 70 75 80

gtt	gtt	gtc	aag	tta	aga	caa	att	tat	gat	atg	tat	gcc	aat	att	aga	288
Val	Val	Val	Lys	Leu	Arg	Gln	Ile	Tyr	Asp	Met	Tyr	Ala	Asn	Ile	Arg	
				85					90					95		
cca	gca	aag	tct	atc	ccg	gga	ata	gat	act	aaa	tat	ggt	aat	gtt	gat	336
Pro	Ala	Lys	Ser	Ile	Pro	Gly	Ile	Asp	Thr	Lys	Tyr	Gly	Asn	Val	Asp	
			100					105					110		·	
ata	ctt	ata	gtg	aga	gaa	aat	act	gag	gat	tta	tac	aaa	ggt	ttt	gaa	384
Ile	Leu	Ile	Val	Arg	Glu	Asn	Thr	Glu	Asp	Leu	Tyr	Lys	Gly	Phe	Glu	
		115					120					125				
cat	att	gtt	tct	gat	gga	gta	gcc	gtt	ggc	atg	aaa	atc	ata	act	aga	432
His	Ile	Val	Ser	Asp	Gly	Val	Ala	Val	Gly	Met	Lys	Ile	Ile	Thr	Arg	
	130					135					140					
															•	
ttt	gct	tct	gag	aga	ata	gca	aaa	gta	ggg	cta	aac	ttt	gca	tta	aga	480
Phe	Ala	Ser	Glu	Arg	Ile	Ala	Lys	Val	Gly	Leu	Asn	Phe	Ala	Leu	Arg	
145					150					155					160	
agg	aga	aag	aaa	gta	act	tgt	gtt	cat	aag	gct	aac	gta	atg	aga	att	528
Arg	Arg	Lys	Lys	Val	Thr	Cys	Val	His	Lys	Ala	Asn	Val	Met	Arg	Ile	
				165					170					175		
act	gat	ggt	tta	ttc	gct	gaa	gca	tgc	aga	tct	gta	tta	aaa	gga	aaa	576
Thr	Asp	Gly	Leu	Phe	Ala	Glu	Ala	Cys	Arg	Ser	Val	Leu	Lys	Gly	Lys	
			180					185	,				190			

624

gta gaa tat tca gaa atg tat gta gac gca gca gcg gct aat tta gta

Val	Glu	Tyr	Ser	Glu	Met	Tyr	Val	Asp	Ala	Ala	Ala	Ala	Asn	Leu	Val	
		195					200					205		•		
aga	aat	cct	caa	atg	ttt	gat	gta	att	gta	act	gag	aac	gta	tat	gga	672
Arg	Asn	Pro	Gln	Met	Phe	Asp	Val	Ile	Val	Thr	Glu	Asn	Val	Tyr	Gly	
	210					215					220					
gac	att	tta	agt	gac	gaa	gct	agt	caa	att	gcg	ggt	agt	tta	ggt	ata	720
Asp	Ile	Leu	Ser	Asp	Glu	Ala	Ser	Gln	Ile	Ala	Gly	Ser	Leu	Gly	Ile	
225					230					235					240	
gca	ccc	tct	gcg	aat	ata	gga	gat	aaa	aaa	gct	tta	ttt	gaa	cca	gta	768
Ala	Pro	Ser	Ala	Asn	Ile	Gly	Asp	Lys	Lys	Ala	Leu	Phe	Glu	Pro	Val	
				245					250					255		
cac	ggt	gca	gcg	ttt	gac	att	gct	gga	aag	aat	ata	ggt	aat	ccc	act	816
His	Gly	Ala	Ala	Phe	Asp	Ile	Ala	Gly	Lys	Asn	Ile	Gly	Asn	Pro	Thr	
			260					265					270			
gca	ttt	tta	ctt	tct	gta	agt	atg	atg	tat	gaa	aga	atg	tat	gag	cta	864
Ala	Phe	Leu	Leu	Ser	Val	Ser	Met	Met	Tyr	Glu	Arg	Met	Tyr	Glu	Leu	
		275					280					285				
tct	aat	gac	gat	aga	tat	ata	aaa	gct	tca	aga	gct	tta	gaa	aac	gct	912
Ser	Asn	Asp	Asp	Arg	Tyr	Ile	Lys	Ala	Ser	Arg	Ala	Leu	Glu	Asn	Ala	
	290					295					300					
ata	tac	tta	gtc	tac	aaa	gag	aga	aaa	gcg	tta	acc	cca	gat	gta	ggt	960
Ile	Tyr	Leu	Val	Tyr	Lys	Glu	Arg	Lys	Ala	Leu	Thr	Pro	Asp	Val	Gly	

305 310 315 320

ggt aat gcg aca act gat gac tta ata aat gaa att tat aat aag cta 1008 Gly Asn Ala Thr Thr Asp Asp Leu Ile Asn Glu Ile Tyr Asn Lys Leu 325 330 335

ggc taa 1014

Gly

<210> 46

<211> 337

<212> PRT

<213> Sulfolobus sp.

<400> 46

Met Gly Phe Thr Val Ala Leu Ile Gln Gly Asp Gly Ile Gly Pro Glu

1 5 10 15

Ile Val Ser Lys Ser Lys Arg Ile Leu Ala Lys Ile Asn Glu Leu Tyr
20 25 30

Ser Leu Pro Ile Glu Tyr Ile Glu Val Glu Ala Gly Asp Arg Ala Leu
35 40 45

Ala Arg Tyr Gly Glu Ala Leu Pro Lys Asp Ser Leu Lys Ile Ile Asp
50 55 60

Lys Ala Asp Ile Ile Leu Lys Gly Pro Val Gly Glu Ser Ala Ala Asp

Val Val Lys Leu Arg Gln Ile Tyr Asp Met Tyr Ala Asn Ile Arg Pro Ala Lys Ser Ile Pro Gly Ile Asp Thr Lys Tyr Gly Asn Val Asp Ile Leu Ile Val Arg Glu Asn Thr Glu Asp Leu Tyr Lys Gly Phe Glu His Ile Val Ser Asp Gly Val Ala Val Gly Met Lys Ile Ile Thr Arg Phe Ala Ser Glu Arg Ile Ala Lys Val Gly Leu Asn Phe Ala Leu Arg Arg Arg Lys Lys Val Thr Cys Val His Lys Ala Asn Val Met Arg Ile Thr Asp Gly Leu Phe Ala Glu Ala Cys Arg Ser Val Leu Lys Gly Lys Val Glu Tyr Ser Glu Met Tyr Val Asp Ala Ala Ala Asn Leu Val Arg Asn Pro Gln Met Phe Asp Val Ile Val Thr Glu Asn Val Tyr Gly

Asp Ile Leu Ser Asp Glu Ala Ser Gln Ile Ala Gly Ser Leu Gly Ile
225 230 235 240

Ala Pro Ser Ala Asn Ile Gly Asp Lys Lys Ala Leu Phe Glu Pro Val 245 250 255

His Gly Ala Ala Phe Asp Ile Ala Gly Lys Asn Ile Gly Asn Pro Thr
260 265 270

Ala Phe Leu Leu Ser Val Ser Met Met Tyr Glu Arg Met Tyr Glu Leu 275 280 285

Ser Asn Asp Asp Arg Tyr Ile Lys Ala Ser Arg Ala Leu Glu Asn Ala 290 295 - 300

Ile Tyr Leu Val Tyr Lys Glu Arg Lys Ala Leu Thr Pro Asp Val Gly
305 310 315 320

Gly Asn Ala Thr Thr Asp Asp Leu Ile Asn Glu Ile Tyr Asn Lys Leu
325 330 335

Gly

<210> 47

<211> 40

<212> DNA

<213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence:primer for site directed mutagenesis <400> 47 tttgctggtc ttaagttggc ataaagatca taaatttgtc 40 <210> 48 **<211> 34** <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence:primer for site directed mutagenesis <400> 48 agtttagccc tacgctcgcg attctctcag aagc 34 <210> 49 <211> 31 <212> DNA <213> Artificial Sequence

(223) Description of Artificial Sequence:primer for site directed mutagenesis

<400> 49

aatgcaaagt ttagcgctac ttttgctatt c

31

<210> 50

⟨211⟩ 33

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:primer for site
 directed mutagenesis

<400> 50

tgcaaagttt agcgctactc ttgctattct ctc

33

<210> 51

⟨211⟩ 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:primer for site
 directed mutagenesis

<400> 51

tccagcaatg tccggagcac taccgtgtac tg

32

<210> 52

<211> 29

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:primer for site
 directed mutagenesis

<400> 52

tcatacattc tctcgagcat catacttac

29

【図面の簡単な説明】

【図1】

16S rRNAの比較による系統樹を示す。

【図2】

種々の生物種由来のIPMDHおよびICDHのアミノ酸配列のマルチプルアラインメントを示す。

【図3】

IPMDHおよびICDHの同時比較によって構築された系統樹を示す。

【図4】

Sulforobus sp.7株の152番残基の進化を示す。

【図5】

pE7-SB21の制限酵素地図を示す。pE7-SB21は発現ベクターpET21cのNdeI-EcoEI 領域にleuB遺伝子を挿入して作製された。図中の記号は以下の制限酵素切断部位

を表す:N:Nde I、Sm:Sma I、E:EcoR I、E₄₇:Eco47 III、B:Bgl II、Xb:Xba I、H:Hind III、Xh:Xho I、M:Mro I

【図6】

スルフォロブスsp. leuB遺伝子の塩基配列およびアミノ酸配列を示す。

【図7】

スルフォロブスsp. leuB遺伝子の塩基配列およびアミノ酸配列(続き)。

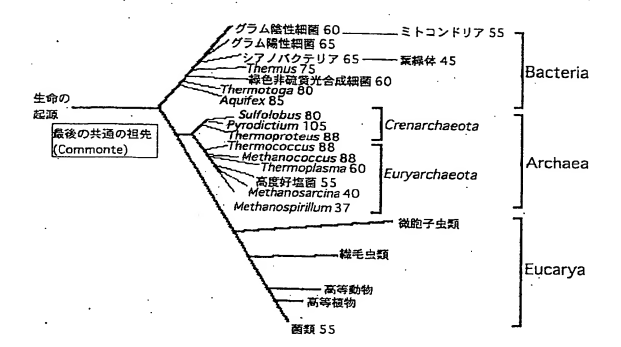
【図8】

abcd領域における変異導入の概略を示す。図中の記号は以下の制限酵素切断部位を表す:N:Nde I、Sm:Sma I、E:EcoR I、E₄₇:Eco47III、B:BglII、X_b:Xba I、H:Hind III、Xh:XhoI、M:Mro I、Na:Nae I、Sa:Sal I

【書類名】

図面

【図1】



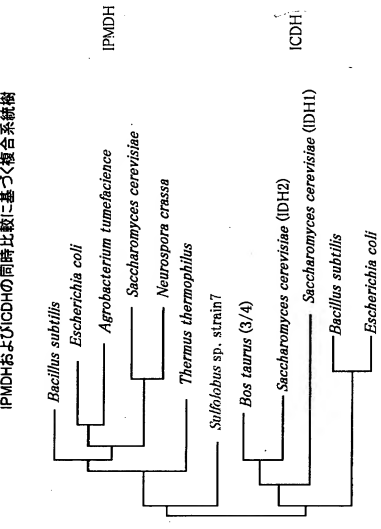
【図2】

IPMDHおよびICDHの部分アミノ酸配列アラインメント

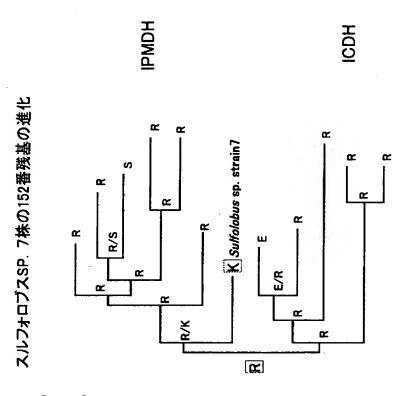
		89 97 149	89 97 149 157 256 263 280 28	28
	Sulfolobus sp. strain7	YDMYANIRPIA	YDMYANIRPIAKVG-LNFAVHGAAFDIMMYERM	ERM
	Thermus thermophilus	QDLFANLRPVA	QDLFANLRPVARVA-FEAAVHGSAPDIMMLEHA	EHA
	Bacillus subtilis	LDLFANLRPVI	LDLFANLRPVIREG-FKMAVHGSAPDIMLLRTS	RTS
IPMDH	Escherichia coli	FKLFSNLRPIA	FKLFSNLRPIARIA-FESAAGGSAPDILLLRYS	RYS
	Agrobacterium tumefaciens	LE L FAN L RPIA	LELFANLRPIASVA-FELAVHGSAPDIMCLRYS	RYS
	Saccharomyces cerevisiae	LQLYANLRPITI	LQLYANLRPITRMAAF-MACHGSAPDLMMLKLS	KLS
	Neurospora crassa	LGTYGNLRPIA	LGTYGNLRPIARLAGF-LAIHGSAPDIMMLRYS	RYS
	Saccharomyces cerevisiae	FGLEANVRPVII	FGLFANVRPVIRYA-FEYAVHGSAPDIMMLNHM	NHW
ICOL	Bos taurus(3/4)	FDLYANVRPIA	FDLYANVRPIAEFA-FEYAVHGTAPDIMMLRHM	RHM
ICUI	Bacillus subtilis	LDLFVCLRPLV	LDLFVCLRPLVRAA-IDYATHGTAPKYLLLEHL	EHL
	Escherichia coli	LDLYICLRPLV	LDLYICLRPLVRAA-IEYATHGTAPKYMMLRHM	RHM
	Ancestral residues	XDLXANLRPIA	XDLXANLRPIARXAXFEXAVHGSAPDIMMLXXX	XXX



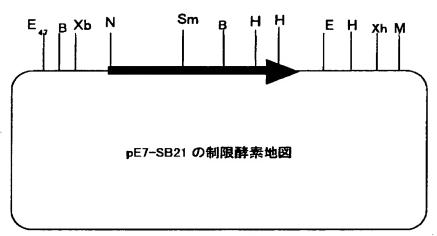
【図3】



【図4】



【図5】



E47: Eco47 III, B:Bgl II, Xb:Xba I, N:Nde I, Sm:Sma I, H:Hind III, E:EcoR I, Xh:Xho I,M:Mro I

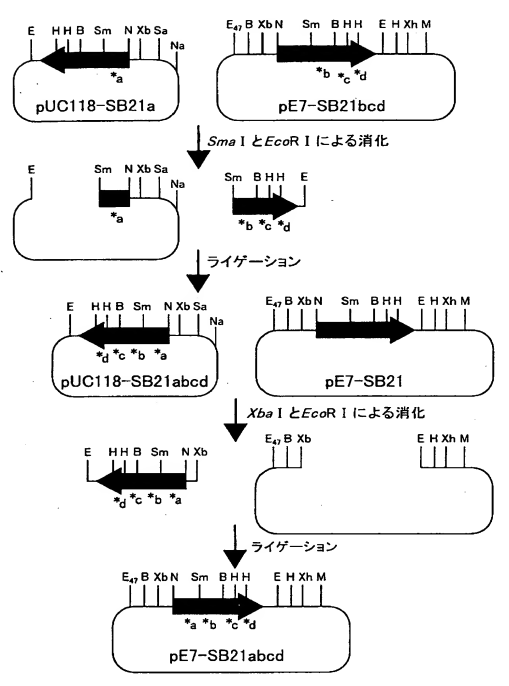
【図6】

_							ata Ile								48 16
	•				_	_	ata Ile		_						96 32
	_			_			gaa Glu								144 48
_	_			_	_		cca Pro								192 64
	_	_				Lys	ggt Gly プライ	Pro	Val	Gly	Glu	Ser	Ala		240 80
					30000	caa	att lle	tat	gat	atg	tat	gcc	aat	800300300	288 96
800000000		20203					ata Ile								336 112
				_	_		act Thr								384 128
							gcc Ala								432 144
			100000000000000000000000000000000000000	プラ	イマ	·P4	アニ	<u> </u>	リンク	ブ領域	ţ		*******		
	_						aaa Lys						00000000		480 160
	_			-		_	gtt Val		_	-		_	-		528 176
							gca Ala								576 192
gta Val	_			_	_		gta Val	-	_	_		_			624 208

[図7]

aga a Arg A																672 224
gac a Asp I																720 240
														プラ	イマー	_
gca c	СС	tct	gcg	aat	ata	gga	gat	aaa	ана	gct	tta	ttt	gaa	cca	gta	768
Ala P														1/061/0000	-200-00000000	256
DC		11.5	ط خيلا ر	z:4c₽			•									
P5 ア			accessore and	s concentrations	122				000	oot	oto	aat	aat	000	act	816
cac g His G	*****							CARRIED SAN								272
111.5									ی ری		110	OI,		• • •	• • • • •	
	プライマーP6 アニーリング領域															
gca t	tt	tta	ctt	tct	gta	agt	etg	atg	tat	gaa	aga	atg	tat	gag	cta	864
Ala P	he	Leu	Leu	Ser	Val	Ser	Met	Met	Tyr	Glu	Arg	Met	Tyr	Glu	I.eu	288
																2.0
tct a																912
Scr A	sn	Asp	Asp	Arg	Tyr	He	Lys	Ala	Ser	Arg	Ala	Leu	Glu	Asn	Ala	304
ata ta	ac	tta	øtc	tac	222	gag	ลฮล	ลลล	geg	tta	acc	cca	øat.	gta	ggt.	960
Ile T																320
110 .	, -	Dog		-,-	<i>D</i> , <i>D</i>	010	0	-, -								
ggt a	at	gcg	aca	act	gat	gac	tta	ata	aat	gaa	att	tat	aat	aag	cta	1008
Gly A	sn	Ala	Thr	Thr	Åsp	Asp	Leu	Ile	Asn	Glu	Ile	Tyr	Asn	Lys	Leu	336
ggc ta	22															1014
	aa															1014

【図8】



N; Nde I, Sm; Sma I, E; EcoR I, E₄₇; Eco47 III, B; Bg/ II, Xb; Xba I H; Hind III, Xh; Xho I, M; Mro I, Na; Nae I, Sa; Sa/ II

【書類名】

要約書

【要約】

【課題】 タンパク質の耐熱性を改善する方法、および耐熱性の改善されたタンパク質およびそのタンパク質をコードする核酸、および、耐熱性の改善されたタンパク質を産生する宿主細胞を提供すること

【解決手段】 (i) 系統樹中の複数の生物種に由来する、進化的に互いに対応するタンパク質のアミノ酸配列を比較すること、

- (ii) (i) で比較したアミノ酸配列に対応する、祖先型タンパク質のアミノ酸配列を推定すること、
- (iii) (i)で比較したタンパク質の1つにおいて、そのアミノ酸配列中のアミノ酸残基を(ii)で推定した祖先型タンパク質中の対応する位置のアミノ酸残基と比較し、前記祖先型と異なるアミノ酸残基の1以上を前記祖先型タンパク質と同つのアミノ酸残基に置換する、ことを含む方法。

【選択図】

なし

出願人履歴情報

識別番号

[000000066]

1. 変更年月日

1991年 7月 2日

[変更理由]

住所変更

住 所

東京都中央区京橋1丁目15番1号

氏 名

味の素株式会社